IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

I, ADRIAN PAUL BROWN, M.A., M.C.I.L., M.I.T.I., declare

- 1. That I am a citizen of the United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland, residing at 5 Gilbert Road, London, SE11 4NZ.
- 2. That I am well acquainted with the French and English languages.
- That the attached is a true translation into the English language of the certified copy of French Patent Application No. 03 09697 filed on 6th August 2003.
- 4. That all statements made herein of my own knowledge are true and that all statements made on information and belief are believed to be true; and further that these statements are made with the knowledge that wilful false statements and the like so made are punishable by fine or imprisonment, or both, under Section 1001 of Title 18 of the United States Code and that such wilful false statements may jeopardise the validity of the patent application in the United States of America or any patent issuing thereon.

DECLARED THIS GYL DAY OF DECEMBER 2005

A P BROWN

a. P. Juan

FRENCH REPUBLIC

INPI IAP20 ROC'D TOTO 31 JAN 2006 NATIONAL INSTITUTE FOR INDUSTRIAL PROPERTY

PATENT OF INVENTION

UTILITY CERTIFICATE - CERTIFICATE OF ADDITION

OFFICIAL COPY

The Director General of the National Institute for Industrial Property certifies that the attached document is the true certified copy of an application for an Industrial Property Right filed at the Institute.

Issued in Paris, 02 JUNE 2004

For the Director General of the National Institute for Industrial Property, The Head of the Patents Division

(signature)

Martine PLANCHE

HEAD OFFICE

NATIONAL INSTITUTE FOR INDUSTRIAL PROPERTY

NATIONAL PUBLIC INSTITUTION

26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Telephone: 33 (0)1 53 04 53 04 Facsimile: 33 (0)1 53 04 45 23

www.inpi.fr

CREATED BY LAW NO. 51-444 OF 19th APRIL 1951

DB 267/220104

IPI

PATENT OF INVENTION **UTILITY CERTIFICATE**

cerfa

Intellectual Property Code - Book VI

No. 11354*03

INDUSTRIAL PROPERTY 26bis, rue de Saint Pétersbourg

NATIONAL

INSTITUTE FOR

75800 Paris Cedex 08

Telephone: 33 (1) 53 04 53 04 Facsimile: 33 (1) 42 94 86 54

REQUEST FOR GRANT page 1/2



Reserved for INPI This form is to be completed legibly in black ink DB 540 @ W /210502			
DEPOSITION OF DOCUM			1 NAME AND ADDRESS OF THE APPLICANT OR
DATE 6 AUGUST 2	2003		OF THE AUTHORISED AGENT TO WHOM CORRESPONDENCE MUST BE ADDRESSED
PLACE 75 INPI PAR	IS		LES LABORATOIRES SERVIER
NATIONAL REGISTRATION	ON NO.		Direction Brevets 12, Place de la Défense
GIVEN BY THE INPI	0309697		92415 COURBEVOIE Cedex
FILING DATE GIVEN BY	THE INPI 06 AUGUS	T 2003	FRANCE
Your references for th	is file		
(optional) PEPTIDE-1		C No ele	by INDI to the feasimile
Confirmation of depos			en by INPI to the facsimile
2 NATURE OF THE A	PPLICATION ***		of the following 4 boxes
Patent application		×	
Application for a Utility	Certificate		
Divisional application			∞: Date IIIIIII
	nitial patent application	No.	
	certificate application	No.	Date
	ean Patent Application		Date
	Initial patent application	No.	
3 TITLE OF THE INVE	ENTION (maximum 200	character	s or spaces)
New peptide interact	ing with Bcl-XL and Bc	l-2	
4 DECLARATION OF	PRIORITY OR	Country o	organisation
REQUEST FOR THE BENEFIT OF THE			No.
FILING DATE OF A	PRIOR FRENCH	Date 1 1	organisation
APPLICATION		Country o	rorganisation
		"Conti	e are other priorities, mark the box and use the nuation" form
5 APPLICANT (Mark	one of the 2 boxes) 🏅	☑ Legal	person Natural person
Surname or company	name	LES LAE	ORATOIRES SERVIER
Forenames			
Legal nature			
SIREN No.			
APE-NAF Code			
Domicile Street		12, Plac	e de la Défense
or	Postal code and town	9 2	4 1 5 COURBEVOIE Cedex
registered office Country		FRANCE	
Nationality		FRENCI	1
Telephone no. (optional)		01.55.72	.60.00 Facsimile no. (optional) 01.55.72.72.13
E-mail address (optio	nal)		-
			e is more than one Applicant, mark the box and use

Completion of Page 2 is obligatory.

INPI

NATIONAL INSTITUTE FOR INDUSTRIAL PROPERTY

PATENT OF INVENTION UTILITY CERTIFICATE

REQUEST FOR GRANT page 2/2



Reserved for INPI

DEPOSITION OF DOCUMENTS
DATE 6 AUGUST 2003
PLACE 75 INPI PARIS

NATIONAL REGISTRATION NO.
GIVEN BY THE INPI 0309697

DB 540 W /210502

GIVEN DI TILLIMFI	000000.		DD 040 17 7210002
6 AUTHORISED AGE (where applicable)		***	the state of the s
Surname		KUEHM-CAUBERE	
Forename		Catherine	
Practice or company		LES LABORATOIRES SE	RVIER
No. of standing power contractual bond	of attorney and/or of		
Address	Street	12, Place de la Défense	
	Postal code and town	9 2 4 1 5 COUF	RBEVOIE Cedex
	Country	FRANCE	
Telephone no. (option	nal)	01.55.72.60.00	
Facsimile no. (option	al)	01.55.72.72.13	
E-mail address (option	onal)	- 1	
7 INVENTOR(S)		The inventors are necessa	rily natural/persons.
The Applicants and the	e inventors are the same	☐ Yes	
		図 No: In this case, compl	ete the "Declaration of Inventorship"
		form	
8 SEARCH REPORT		For a patent application or conversion)	ly (including division and
	immediate drawing up	X	
	or deferred drawing up	0	
	syment of fees stalments)	Only for natural persons fi ☐ Yes ☐ No	ling their own Application themselves
9 REDUCTION IN FEES		non-imposition)	ne for this invention (attach a notice of osit for this invention (attach a copy of for free waiver or indicate its reference):
10 NUCLEOTIDE AND/OR AMINO ACID SEQUENCES		Mark the box if the description	ption contains a list of sequences
The electronic data carrier is attached The declaration that the sequence list on paper carrier agrees with the electronic data carrier is attached.		X	·e'
If you have used the "Continuation" form, indicate the number of pages attached			
11 SIGNATURE OF THE APPLICANT OR OF THE AUTHORISED AGENT (Name and position of signatory)			STAMP OF THE PREFECTURE OR OF THE INPI
Catherine KUEHM	[signature] 1-CAUBERE, Patent Eng	gineer	[signature]

Law No. 78-17 of 6 January 1978 relating to information processing, data files and rights applies to the responses made on this form. It guarantees right of access to and correction of the data concerning you at the INPI.

INPI

NATIONAL INSTITUTE FOR INDUSTRIAL PROPERTY

26bis, rue de Saint Pétersbourg

75800 Paris Cedex 08

Telephone: 33 (1) 53 04 53 04 Facsimile: 33 (1) 42 94 86 54

PATENT OF INVENTION UTILITY CERTIFICATE

Intellectual Property Code - Book VI

cerfa

No. 11354*03



REQUEST FOR GRANT Continuation Page 1/1

Reserved f		•	
DEPOSITION OF DO	CUMENTS		
DATE 6 AUGUS			
PLACE 75 INPI F		This form is to be	completed legibly in black ink
NATIONAL REGISTS	0309697	This form is to be	DB 829 @ W / 010702
			DD 023 @ W 7 010102
Your references for		PEPTIDE-1	
4 DECLARATION	OF PRIORITY OR	Country or organis	sation No.
REQUEST FOR	THE BENEFIT OF THE	Country or organis	sation
FILING DATE O	F A PRIOR FRENCH	Date	No.
APPLICATION		Country or organis	No.
5 APPLICANT (M	ark one of the 2 boxes)	Legal person	□ Natural person
Surname or comp	any name	HYBRIGENICS	
Forenames			
Legal nature			
SIREN No.			
APE-NAF Code			
Domicile	Street	3-5, Impasse Re	eille
or	Postal code and town	7 5 0 1 4	PARIS
registered office	Country	FRANCE	
Nationality		FRENCH	
Telephone no. (o)	otional)		
Facsimile no. (op	tional)		
E-mail address (c	pptional)		
5 APPLICANT (M	ark one of the 2 boxes)	Legal person	□ Natural person
Surname or comp	any name		
Forenames			
Legal nature			
SIREN No.			
APE-NAF Code			
Domicile	Street		
or	Postal code and town		
registered office	Country		
Nationality			
Telephone no. (o	ptional)		
Facsimile no. (op	tional)		
E-mail address (optional)		
	F THE APPLICANT OR		STAMP OF THE PREFECTURE
	ORISED AGENT tion of signatory)		OR OF THE INPI
(manio ana posi	[signature]		[signature]
Catherine KUE	EHM-CAUBERE, Patent Engineer		

Law No. 78-17 of 6 January 1978 relating to information processing, data files and rights applies to the responses made on this form. It guarantees right of access to and correction of the data concerning you at the INPI.

The present invention relates to a new peptide interacting with Bcl-XL and Bcl-2, and also to screening methods allowing identification of compounds that are capable of modifying that interaction.

Most biological processes involve protein-protein interactions. One of the goals set by proteomics is to produce a map of those interactions. By virtue of their being involved in most signal transduction mechanisms, these interactions are targets of choice in the development of a medicament.

5

10

15

20

There are numerous methodologies which allow protein interactions to be identified. One of the most widespread is the two-hybrid system initially developed and described by Fields *et al.* (US 5,283,173; US 5,468,614; US 5,667,973).

This system basically consists of an *in vitro* test between two recombined proteins. The first of these, known as the "bait" protein, is a chimeric protein fused to a DNA binding domain (BD) capable of binding upstream of a reporter gene. The binding domains commonly used are those of Gal4 or *E.coli* LexA.

The second protein is also a chimeric protein, commonly known as the "prey", which contains an activation domain (AD), generally coming from Gal4.

However, those conventional methods have their limitations. It is well known, for example, that such screening methods can result in false positives and/or false negatives, and biochemical confirmations of the results obtained are necessary.

A more effective technique allowing false positives or negatives to be minimised is described in the patent application WO9942612 and uses recombinant haploid yeasts containing the "bait" and "prey" polypeptides. This system allows detection of a greater number of "preys" using one "bait" in a more precise, more reproducible and more sensitive manner than the other conventional methods used in the field.

Apoptosis is a process of cell death that plays a crucial role in multicellular organisms. There are, in fact, two forms of cell death: necrosis and apoptosis. Necrosis is found in the case of tissue lesions: the cells swell, leading to release of the cellular contents and then to lysis of the cell, causing inflammation of the surrounding tissues.

Apoptosis, on the other hand, is a physiological process which is programmed and regulated and the importance of which cannot be underestimated because about 10⁹ of our cells die by this mechanism every day. Numerous pathologies are linked to deregulation of the equilibrium that exists between cell growth, survival and death.

There may be mentioned, in particular, autoimmune diseases, certain neurological disorders and cancers.

Keeping a cell alive or programming its death requires at least ten families of different proteins, among which the Bcl-2 family plays a major role. This family comprises about twenty proteins, including Bcl-2 and Bcl-XL, which are anti-apoptotic proteins favouring survival of the cell, as opposed to Bax, Bak and Bid, which are pro-apoptotic proteins. In the course of apoptosis it would seem that the members of the Bcl-2 family modify their interactions with their partners so as to cause irreversible changes in the cell leading to cell death.

10

15

20

25

It is accordingly essential to be able to identify compounds capable of modifying those interactions in order to obtain real candidate medicaments that are efficacious in pathologies involving deregulation of apoptosis, especially autoimmune diseases, certain neurodegenerative disorders and cancers.

The Applicants have now identified a new peptide interacting with the anti-apoptotic proteins Bcl-2 and Bcl-XL.

This short peptide of 22 amino acids corresponds to the precise interaction domain with Bcl-2 and/or Bcl-XL and has the typical structural features of a "BH3" motif, the interaction domain allowing the formation of homo- or hetero-dimers.

The small size of this peptide makes it an ideal candidate for developing a test allowing highly efficient screening of compounds that are capable of modifying interactions between those proteins.

Numerous tests are found in the literature for screening modifiers of protein-protein interactions but they often have limitations with regard to their sensitivity and their high-throughput feasibility. The methods customarily employed necessitate the use of complex tools (fusion proteins, recombinant proteins etc.), which is not very compatible with high-throughput screening. Very frequently they generate a high level of background noise and are of low reliability from a quantitative point of view: they provide a reduced reading window that does not allow optimum screening of the compounds tested.

5

15

20

25

However, the Applicants have developed a highly efficient screening test based on fluorescence polarisation (Owicki J.C. et al., Journal of Biomolecular Screening, 5, 2000, 297-306). This technique allows, for example, measurement of the interaction between a fluorophore-labelled ligand and a receptor. The principle consists of measuring an increase in the polarisation of fluorescence emitted by the ligand when bound to its receptor compared to that emitted by the free ligand. The fluorescence polarisation of the free ligand is dependent on its molecular weight and will be greater the higher the molecular weight. Accordingly, when this test is carried out using a ligand of high molecular weight, having a high level of intrinsic fluorescence polarisation, it will be difficult to reliably evaluate the difference in fluorescence polarisation between the free ligand and the bound ligand. Using as small a ligand as possible, on the other hand, will allow that difference to be accentuated and consequently allow the precision of the assay to be increased. It will accordingly be possible to better evaluate the real activity of a compound and to carry out high-throughput screenings.

More specifically, the present invention relates to the peptide comprising the sequence of amino acids of Figure 1 (SEQ ID No.1) and to its functional variants.

"Functional variants" are understood to be any fragments or point mutants of the peptide described in Figure 1 that are capable of interacting with the proteins Bcl-2 and/or Bcl-XL.

This peptide was identified by the two-hybrid method using Bcl-XL and Bcl-2 as "bait" proteins. Three banks of human cDNA (placenta, brain, cell line CEMC7) were screened

and allowed the identification of "prey" fragments corresponding to partial sequences of the sequence HC21ORF80 (Accession Number NM_015227).

It was then determined experimentally by the two-hybrid technique that a fragment of that sequence is necessary and sufficient to obtain the interaction with Bcl-XL and/or Bcl-2 and corresponds to the fragment of 22 amino acids described in Figure 1.

5

20

Interaction with the proteins Bcl-2 and Bcl-XL was validated by biochemical techniques (co-immunoprecipitation, GST pull-down), and it was possible to confirm the biological activity of this peptide by transfections and/or microinjections into cells where it was shown to cause apoptosis.

The present invention relates also to sequences of nucleic acids deduced according to the genetic code from the sequence of amino acids of Figure 1, and also to those deduced from the functional variants described hereinbefore.

More specifically, the invention relates to the nucleic acid sequence of Figure 2 (SEQ ID No.2) coding for the peptide described in Figure 1.

A "nucleic acid sequence" is to be understood as a nucleic acid sequence isolated from its natural context and in particular denotes sequences that have been isolated, amplified and/or purified and, as the case may, modified by genetic engineering.

The invention relates also to a recombinant vector comprising a nucleic acid sequence according to the invention.

A "vector" is to be understood as any type of vector allowing introduction of the nucleic acid sequence into a host cell and expression of the polypeptide.

The recombinant vector according to the invention is characterised in that it comprises DNA sequences necessary for expression of the peptides according to the invention and, more especially, of the peptide described in Figure 1.

There may be mentioned, in particular, vectors derived from bacterial plasmids, bacteriophages, yeast plasmids and chromosomes, viruses etc..

The invention relates also to host cells transformed by the recombinant vectors. These cells are preferably bacteria or eukaryotic cells. There may be mentioned, by way of example, *Escherichia coli*, yeasts, insect cells or mammalian cells.

The invention relates furthermore to a method of screening agents capable of modifying the interaction between the peptides according to the invention, more especially the peptide described in Figure 1, and anti-apoptotic proteins, more especially Bcl-2 and Bcl-XL. The agents modifying those interactions will advantageously be compounds that have been chemically synthesised or obtained from compound banks.

The screening method according to the invention comprises the following steps:

- a) preparation of a peptide according to the invention labelled with a fluorescent label;
- b) incubation with the compound under test;

5

10

20

- c) addition of the fusion protein comprising the anti-apoptotic protein;
- d) measurement of the fluorescence polarisation.

The invention relates especially to the method of screening compounds capable of inhibiting the interaction between the peptide and the anti-apoptotic protein, comprising the following steps:

- a) preparation of the peptide according to the invention labelled with a fluorescent label;
- b) incubation with the compound under test, or not;
- c) addition of the fusion protein comprising the anti-apoptotic protein;
- d) measurement of the fluorescence polarisation with and without the compound under test;
- e) selection of the compounds for which the increase in fluorescence polarisation observed with the compound under test is significantly less than that observed without the compound under test.

The invention relates especially to the method of screening compounds capable of enhancing the interaction between the peptide and the anti-apoptotic protein, comprising the following steps:

- a) preparation of the peptide according to the invention labelled with a fluorescent label;
- b) incubation with the compound under test, or not;

5

10

15

20

25

- c) addition of the fusion protein comprising the anti-apoptotic protein;
- d) measurement of the fluorescence polarisation with and without the compound under test;
- e) selection of the compounds for which the increase in fluorescence polarisation observed with the compound under test is significantly greater than that observed without the compound under test.

According to a preferred embodiment of the methods described hereinbefore, the fluorescent label will be, for example, Oregon Green, Bodipy or fluorescein, more especially fluorescein.

The peptide according to the invention used in the screening methods will preferably be the peptide described in Figure 1.

The methods according to the invention will advantageously be carried out using the anti-apoptotic proteins Bcl-2 and Bcl-XL.

Consequently, the invention relates also to use of the peptides according to the invention in the screening, according to the methods of the invention, of active compounds capable of modifying apoptosis.

More specifically, the invention relates to use of the peptides according to the invention in the screening, according to the methods of the invention, of compounds that are useful in the treatment of pathologies involving deregulation of apoptosis.

First filing

-7-

The invention accordingly relates to use of the peptides according to the invention in the screening, according to the methods of the invention, of compounds that are useful in the treatment of autoimmune diseases, certain neurological disorders and cancers.

DESCRIPTION OF THE FIGURES

5 Figure 1: Amino acid sequence of the peptide interacting with Bcl-2 and Bcl-XL (SEQ ID No.1)

Figure 2: Nucleic acid sequence coding for the peptide described in Figure 1 (SEQ ID No.2)

The following Examples illustrate the invention without limiting it in any way:

EXAMPLE 1: Identification of the peptide described in Figure 1

Three banks of human cDNA (placenta, brain, cell line CEMC7) were screened by the two-hybrid technique (Fields *et al.*) in yeast using the conjugation protocol (Legrain *et al.*, Nature Genetics, 1997, 16, 277-282).

1) Preparation of "baits" and "preys"

5

10

15

25

- a) The "baits" used are: C-terminal truncate of Bcl-XL (1-209) fused to the LexA DNA binding domain
- C-terminal truncate of Bcl-2 (1-211) fused to the LexA DNA binding domain.

They are expressed in *Saccharomyces cerevisiae* (CG1945 or L40 Δ Gal4) and precultured at 30°C in a synthetic medium lacking tryptophan (DO-Trp) until a DO_{600nm} of between 0.1 and 0.5 inclusive is obtained. Fifty ml of a dilution of that preculture (DO_{600nm} = 0.006) are incubated at 30°C overnight.

b) A collection of yeasts containing the plasmids expressing the cDNA banks, fused to the Gal4 transcription activation domain, is obtained by transformation following selection on a medium lacking leucine (DO-Leu). The yeasts are divided into aliquots and stored at -80°C.

2) Conjugation

20 Conjugation is carried out using a "bait"/"prey" ratio of 2.

An amount of "yeast bait" cells obtained in Step 1)a) corresponding to 50 units of DO_{600nm} is mixed with the "yeast preys" obtained in Step 1)b). After centrifugation, the sediment is resuspended in a YPGlu medium, spread onto YPGlu culture plates and incubated for 4 hours 30 minutes at 30°C. Selection of the conjugated yeasts containing a "bait" and a "prey" capable of interacting with one another is carried out in a

DO-Leu-Trp-His medium: the absence of leucine and tryptophan makes it possible to maintain a selection pressure allowing only those yeasts that contain the two types of plasmid ("baits"/"preys") to grow; the absence of histidine from the medium makes it possible to select the conjugated yeasts containing a "bait" plasmid and a "prey" plasmid capable of interacting with one another: this interaction makes it possible to activate the HIS3 gene, which codes for an enzyme involved in the biosynthesis of histidine.

3) Identification of positive clones

The "prey" fragments of a colony of yeasts selected according to 2) are amplified by PCR starting from a crude lysate of that colony using specific primers of the "prey" vector:

ABS1 5'-GCTTTGGAATCACTACAGG-3'

ABS2 5'-CACGATGCACGTTGAAGTG-3'.

The PCR products are then sequenced and the sequences obtained are identified by comparison with databases.

Among the positive clones obtained, it was possible to identify fragments of about 300 amino acids as being partial sequences of the sequence HC21ORF80 (Accession Number: NM_015227).

4) Identification of the peptide described in Figure 1

Two-hybrid experiments carried out according to Steps 1), 2) and 3) described above on smaller fragments of the sequence HC21ORF80 allowed identification of a short peptide of 22 amino acids as being necessary and sufficient to obtain the interaction with Bcl-XL and Bcl-2: Asp-Thr-Arg-Arg-Ser-Met-Val-Phe-Ala-Arg-His-Leu-Arg-Glu-Val-Gly-Asp-Glu-Phe-Arg-Ser-Arg.

25

20

5

10

EXAMPLE 2: Validation of the interaction between the peptide described in Example 1 and Bcl-2 and/or Bcl-XL

1) GST "pull-down"

5

10

15

20

25

The interaction between the peptide obtained in Example 1 and Bcl-2 and/or Bcl-XL is validated by measuring the shift in the interaction between a Bid protein having a "BH3" motif and the fusion protein GST-Bcl-2 or GST-Bcl-XL.

a) Synthesis of radiolabelled Bid

The labelled protein is obtained using the TNT Quick Master kit (Promega). Forty μl of TNT mixture are incubated for 90 minutes at 30°C together with 2 μl (equivalent to 20 μCi) of ³⁵S-methionine (Amersham), 1 μg of plasmid DNA coding for Bid and a sufficient amount of water to obtain a volume of 50 μl.

The number of fmoles/µl of radioactive protein produced is calculated on the basis of the number of methionines in the protein.

b) GST "pull-down"

Four fmoles of radioactive Bid protein are incubated at 4°C for 3 hours together with 3 µg of the fusion protein glutathione-S-transferase-Bcl-XL (GST-Bcl-XL) or glutathione-S-transferase-Bcl-2 (GST-Bcl-2) or GST alone in 300 µl of binding buffer (142mM KCl, 5mM MgCl₂, 10mM Hepes buffer, 0.5mM DTT, 1mM EDTA, protease inhibitor, pH 7.4) and 0.4 % Triton X100. Beads of "Glutathione Sepharose 4 Fast Flow" (Amersham) are washed 3 times in the binding buffer and resuspended in that buffer so as to obtain a 50 % solution. 20 µl are added to each sample and incubated with rotation at 4°C for 1 hour. The beads are then washed 3 times in the binding buffer, and then 25 µl of 2x SDS buffer, Laemmli (Sigma) are added. The samples are then held for 5 minutes at 95°C and then applied to a 12 % Tris-glycine gel (Invitrogen). After electrophoresis, the gel is subsequently incubated in a drying solution (Invitrogen) for 30 minutes and then dried for 150 minutes at 70°C. The radioactive proteins are revealed by exposure to a Kodak BioMax MS-1 film (Sigma).

In order to carry out the competition test with the peptide under test, the latter is added to the initial solution in concentrations ranging from 1 to $100\mu M$.

c) Results

5

10

15

20

25

When the peptide obtained in Example 1 is added to the initial solution, the autoradiographic signal of Bid disappears. This result shows that the peptide obtained in Example 1 inhibits the interaction between Bcl-2 and Bid and between Bcl-XL and Bid.

2) Fluorescence polarisation

A 1 to 100nM solution of the peptide obtained in Example 1 labelled with fluorescein at the N-terminal end is mixed with a solution containing the fusion protein GST-Bcl-XL or GST-Bcl-2 at a concentration of from 0.1 to 1μM in a buffer containing Na₂HPO₄ 20mM pH 7.4, EDTA 1mM, NaCl 50mM, pluronic acid F-68 0.05 %. The fluorescence polarisation is then measured by the En Vision apparatus (Packard Perkin-Elmer).

Results: A significant increase in fluorescence polarisation is observed when the peptide obtained in Example 1 is incubated with the fusion proteins containing Bcl-XL and Bcl-2, demonstrating that it has been bound to these proteins.

EXAMPLE 3: Screening test for compounds capable of inhibiting the interaction between Bcl-2 and/or Bcl-XL and the peptide obtained in Example 1

The compounds under test are dispensed into 384-well plates (Corning Flat Bottom) at a final concentration of 10 µg/ml. One well is filled with an equivalent amount of buffer/solvent without the compound under test to form the control. The peptide obtained in Example 1, labelled with fluorescein, is added to each well so as to obtain a final concentration ranging from 1 to 100nM. The fusion protein GST-Bcl-XL or GST-Bcl-2 is then added so as to obtain a final concentration of from 0.1 to 1µM in a buffer containing Na₂HPO₄ 20mM pH 7.4, EDTA 1mM, NaCl 50mM and pluronic acid F-68 0.05 %. The

fluorescence polarisation is then measured by the En Vision apparatus (Packard Perkin-Elmer). A significant decrease in the fluorescence polarisation recorded in the test carried out with the test compound compared to that obtained without the test compound (control well) allows the conclusion that the compound possesses inhibitory activity. Conversely, a significant increase in fluorescence polarisation in the test with the test compound compared to the control allows the conclusion that the compound possesses activating activity.

CLAIMS

- 1. Peptide interacting with the anti-apoptotic proteins Bcl-2 and/or Bcl-XL, characterised by the following sequence (SEQ ID No.1): Asp-Thr-Arg-Arg-Ser-Met-Val-Phe-Ala-Arg-His-Leu-Arg-Glu-Val-Gly-Asp-Glu-Phe-Arg-Ser-Arg.
- 2. Peptide, characterised in that it corresponds to a fragment or point mutant of the peptide according to claim 1 and in that it exhibits interaction with the anti-apoptotic proteins Bcl-2 and/or Bcl-XL.
 - Nucleic acid sequence coding for a peptide according to claim 1, characterised by the following sequence (SEQ ID No.2):
 - 5'-GATACCCGTCGCAGCATGGTGTTTGCCAGGCACCTGCGGGAGGTGGGAGA CGAGTTCAGGAGCAGA -3'.

- 4. Nucleic acid sequences deduced according to the genetic code from the amino acid sequence according to claim 1.
- 5. Nucleic acid sequences deduced according to the genetic code from the amino acid sequence according to claim 2.
- 6. Recombinant vector, characterised in that it comprises a nucleic acid sequence according to one of claims 3 to 5.
- 7. Recombinant vector according to claim 6, characterised in that the vector is a plasmid comprising the sequences necessary for expression of the peptide in a host cell.
- 8. Host cell, characterised in that it has been transformed by the recombinant vector according to one of claims 6 or 7.

- 9. Method of identifying compounds capable of modifying the interaction between a peptide according to one of claims 1 or 2 and an anti-apoptotic protein, characterised in that it comprises the following steps:
 - a) preparation of a peptide according to one of claims 1 or 2 labelled with a fluorescent label;
 - b) incubation with the compound under test;

5

10

15

- c) addition of the fusion protein comprising the anti-apoptotic protein;
- d) measurement of the fluorescence polarisation.
- 10. Method of identifying compounds capable of inhibiting the interaction between a peptide according to one of claims 1 or 2 and an anti-apoptotic protein, characterised in that it comprises the following steps:
 - a) preparation of a peptide according to one of claims 1 or 2 labelled with a fluorescent label:
 - b) incubation with or without the compound under test;
 - c) addition of the fusion protein comprising the anti-apoptotic protein;
 - d) measurement of the fluorescence polarisation;
 - e) selection of the compounds for which the increase in fluorescence polarisation observed with the compound under test is significantly less than that observed without the compound under test.
- 20 11. Method of identifying compounds capable of enhancing the interaction between a peptide according to one of claims 1 or 2 and an anti-apoptotic protein, characterised in that it comprises the following steps:
 - a) preparation of a peptide according to one of claims 1 or 2 labelled with a fluorescent label;
 - b) incubation with or without the compound under test;
 - c) addition of the fusion protein comprising the anti-apoptotic protein;
 - d) measurement of the fluorescence polarisation;

- e) selection of the compounds for which the increase in fluorescence polarisation observed with the compound under test is significantly greater than that observed without the compound under test.
- 12. Method according to one of claims 9 to 11, wherein the peptide used is characterised by the sequence SEQ ID No. 1.
 - 13. Method according to one of claims 9 to 11, wherein the fluorescence label used is fluorescein.
 - 14. Method according to one of claims 9 to 11, wherein the anti-apoptotic protein is Bcl-2 or Bcl-XL.
- 15. Use of a peptide according to one of claims 1 or 2 in the identification, according to the method of one of claims 9 to 11, of apoptosis-modifying compounds.
 - 16. Use of a peptide according to one of claims 1 or 2 in the identification, according to the method of one of claims 9 to 11, of compounds that are useful in the treatment of pathologies involving deregulation of apoptosis.
- 15 17. Use of a peptide according to one of claims 1 or 2 in the identification, according to the method of one of claims 9 to 11, of compounds that are useful in the treatment of autoimmune diseases, certain neurological disorders and cancers.

First filing

<u>Figure 1</u>: Amino acid sequence of the peptide interacting with Bcl-2 and Bcl-XL (SEQ ID No. 1)

 ${\bf Asp-Thr-Arg-Arg-Ser-Met-Val-Phe-Ala-Arg-His-Leu-Arg-Glu-Val-Gly-Asp-Glu-Phe-Arg-Ser-Arg}$

<u>Figure 2</u>: Nucleic acid sequence coding for the polypeptide described in Figure 1 (SEQ ID No. 2)

5'-GATACCCGTCGCAGCATGGTGTTTGCCAGGCACCTGCGGGAGGTGGG AGACGAGTTCAGGAGCAGA -3'

Received on 05/09/03

IPI

PATENT OF INVENTION UTILITY CERTIFICATE

Intellectual Property Code - Book VI

cerfa

No. 11235*02

PATENTS DIVISION

26bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Telephone: 01 53 04 53 04 Facsimile: 01 42 93 59 30

NATIONAL

INSTITUTE FOR

INDUSTRIAL PROPERTY

DECLARATION OF INVENTORSHIP

Page No. 1 / 2

(if the Applicant is not the inventor or not the only inventor)

This form is to be completed legibly in black ink

DB 113 W /260899

Your references for this file (optional)		PEPTIDE-1			
NATIONAL REGISTRATION NO.		0309697			
TITLE OF TH	E INVENTION (maximum 20	0 characters or spa	aces)		
New peptid	e interacting with Bcl-XL a	nd Bcl-2			
APPLICANT(S):				
	PRATOIRES SERVIER		YBRIGENICS		
12, Place	de la Défense URBEVOIE Cedex		5 Impasse Reille 5014 PARIS		
FRANCE	ONDEVOIL OCCE		RANCE		
DESIGNATE	(S) AS INVENTOR(S) : (Indic	ate at the top right	-hand side "Page No. 1/1". If there are more than three		
inventors, us Surname	se an identical form and nur	nber each page ind GENESTE	licating the total number of pages).		
Forenames		Olivier			
Address	Street	11, rue de la Bér	narde		
Addiess	Postal code and town	92500	RUEIL MALMAISON		
B.1		92500	ROEIL WALWAGON		
	mpany <i>(optional)</i>	LUCIZNANI	HICKMAN		
Surname					
Forenames		John	:		
Address	Street	136, rue de Tocqueville			
	Postal code and town	75017	PARIS		
Belonging co	mpany (optional)				
Surname		BENNETT			
Forenames		Richard			
Address	Street	3, rue Saint Chri	stophe		
	Postal code and town	75015	PARIS		
Belonging company (optional)					
DATE AND SIGNATURE(S) OF THE APPLICANT(S) OR OF THE AUTHORISED AGENT (Name and position of signatory)		[signature]			
6 August 2003		[]			
Catherine KUEHM-CAUBERE,			,		
Patent Engineer					

Law No. 78-17 of 6 January 1978 relating to information processing, data files and rights applies to the responses made on this form. It guarantees right of access to and correction of the data concerning you at the INPI.

Received on 05/09/03

IPPI

PATENT OF INVENTION UTILITY CERTIFICATE

cerfa No. 11235*02

NATIONAL INSTITUTE FOR INDUSTRIAL PROPERTY

Intellectual Property Code - Book VI

PATENTS DIVISION

26bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Telephone: 01 53 04 53 04 Facsimile: 01 42 93 59 30

DECLARATION OF INVENTORSHIP

Page No. 2 / 2

(if the Applicant is not the inventor or not the only inventor)

This form is to be completed legibly in black ink

DB 113 W /260899

Your references for this file (optional)		PEPTIDE-1		
NATIONAL REGISTRATION NO.		0309697		
TITLE OF THE	INVENTION (maximum 200	characters or spaces)		
New peptide	interacting with Bcl-XL ar	nd Bcl-2		
APPLICANT(S)				
12. Place de	RATOIRES SERVIER e la Défense IRBEVOIE Cedex	HYBRIGENICS 3-5 Impasse Reille 75014 PARIS		
FRANCE		FRANCE		
DESIGNATE(S inventors, use	i) AS INVENTOR(S) : (Indicate an identical form and num	ate at the top right-hand side "Page No. 1/1". If there are more that ther each page indicating the total number of pages).	an three	
Surname		RAIN		
Forenames	-	Jean-Christophe		
Address	Street	32, jardin Boieldieu		
	Postal code and town	92800 PUTEAUX		
Belonging com	pany (optional)			
Surname				
Forenames				
Address	Street			
	Postal code and town			
Belonging company (optional)				
Surname				
Forenames				
Address	Street			
	Postal code and town			
Belonging company (optional)				
DATE AND SIGNATURE(S) OF THE APPLICANT(S) OR OF THE AUTHORISED AGENT (Name and position of signatory)		[signature]		
6 August 2003		[signature]		
5				
Catherine KUEHM-CAUBERE,				
Patent Engineer		The second state and the second state and the second state and sta		

Law No. 78-17 of 6 January 1978 relating to information processing, data files and rights applies to the responses made on this form. It guarantees right of access to and correction of the data concerning you at the INPI.

IAP20 Rec'd FCT/PTO 31 JAN 2006

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 2 9 NOV 2005

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIETE INDUSTRIELLE SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpi.fr



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



				F8+ -/ -		
 	Réservé à l'INPI			plir lisiblement à l'encre noire DB 540 e W / 21		
REMISE DE PIÈCE	OUT 2003			SE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE		
75 INPI PARIS			•	RRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE		
	0309697	7		OIRES SERVIER		
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PA				Direction Brevets 12, Place de la Défense 92415 COURBEVOIE Cedex		
DATE DE DÉPÔT ATTRIE						
PAR L'INPI	U D AUUI ZUU.	3	FRANCE			
Vos références (facultatif) PEP	pour ce dossier PTIDE-1		•	•		
Annual Control of the	'un dépôt par télécopie	N° attribué par	r l'INPI à la télécopie			
2 NATURE DI	E LA DEMANDE	Cochez l'une des	4 cases sulvantes			
Demande de	A STANDARD S	X				
Demande de	e certificat d'utilité					
Demande di			,			
Demande un	Visionnanc					
	Demande de brevet initiale	N°		Date		
ou den	nande de certificat d'utilité initiale	N°		Date		
	ion d'une demande de					
brevet europ	éen Demande de brevet initiale	N°		Date		
OU REQUÊT	ION DE PRIORITÉ FE DU BÉNÉFICE DE E DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisatio Date Pays ou organisatio Date		N° N°		
DEMANDE	ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisatio	n !	N°		
		S'il y a d'au	rtres priorités, coche	z la case et utilisez l'imprimé «Suite»		
5 DEMANDE	UR (Cochez l'une des 2 cases)	X Personne n		Personne physique		
Nom	AND THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NOT THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IS NAMED IN COLUMN TWO I	LES LABORATO	IRES SERVIER	and the second s		
ou dénomina	ation sociale	LEG ENDOIVATO	INCO OLIVILIA			
Prénoms						
Forme juridique						
N° SIREN		1				
Code APE-NAF		 	<u></u>			
Domicile	Rue	12, Place de la D	éfense			
ou	Code postal et ville	19.2.4.1.51.00	URBEVOIE Cedex			
siège	Pays	FRANCE	OTTOL VOIL OCUEX			
Nationalité		FRANCAISE				
N° de téléphone (facultatif)		01.55.72.60.00	N° de télécon	pie (facultatif) 01.55.72.72.13		
Adresse électronique (facultatif)				(Jasaning) 01.00.72.72.10		
		X S'il y a plus d'i	ın demandeur. coche	z la case et utilisez l'imprimé «Suite»		



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



REM DATE	<u>C</u>	UT 2003				
LIEV	75 INPI	PARIS				
N° D	'ENREGISTREMENT	0309697	7			
1	ONAL ATTRIBUÉ PAR	L'INPI			08 540 W / 21056	
6	MANDATAIR	E (s'lly a'lieu)				
- Since	Nom	A CONTRACTOR OF THE PROPERTY O	KUEHM-CAUBE	RE	· 1000年1月1日 1000年1月 100	
	Prénom		Catherine			
	Cabinet ou So	ociété	LES LABORATO	IRES SERVIER		
	N °de pouvoir de lien contra	permanent et/ou				
		Rue	12, Place de la D	éfense		
	Adresse	Code postal et ville	19 12 14 11 15 I CO	URBEVOIE Cedex		
		Pays	FRANCE			
	N° de télépho		01.55.72.60.00			
	N° de télécop	ie (facultatif)	01.55.72.72.13			
	Adresse électi	ronique <i>(facultatif)</i>				
7	INVENTEUR	(S)	Les inventeurs so	nt nécessairement des	personnes physiques	
	Les demandeurs et les inventeurs sont les mêmes personnes		Oui Non: Dans o	e cas remplir le formu	laire de Désignation d'inventeur(s)	
8	RAPPORT DE RECHERCHE		Uniquement pour	une demande de brevo	et (y/compris division et transformation)	
	Établissement immédiat ou établissement différé		X	e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	TO THE SECOND CONTROL OF THE PROPERTY OF THE P	
	Paiement échelonné de la redevance (en deux versemonts)		Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt Oui Non			
9	P RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES		Requise pour la	urement à ce dépôt pour	invention (joindre un avis de non-imposition) r cette invention (joindre une copie de la indiquer sa référence): AG	
10	SÉQUENCES DE NUCLEOTIDES ET/OU D'ACIDES AMINÉS		Cochez la case s	si la description contient	une liste de séquences	
	Le support éle	ctronique de données est joint	X			
	La déclaration de conformité de la liste de séquences sur support papier avec le support électronique de données est jointe		X			
		utilisé l'imprimé «Suite», ombre de pages jointes				
11	OU DU MANI	DU DEMANDEUR DATAIRE lité du signataire	Dan		VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI	
	Catherin	ne KUEHM-CAUBERE, Ing	génieur Brevets	·	Turk	



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE

age suite	Ν°	1/1	BR/SUITE
		-	

26 bis, rue de Saint Pétersbou 75800 Paris Cedex 08	_	REQUÊTE EN DÉLIVRANCE
Téléphone : 33 (1) 53 04 53 (Page suite N° 1 /1 BR/SUITE
REMISE & PACOUT	Г 2003	
LIEU 75 INPI PA		
LIEU	030969	7
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 829 @ W / 01070
Vos références pour	ce dossier (facultatif)	PEPTIDE-1
4 DÉCLARATION D	E PRIORITÉ	Pays ou organisation
OU REQUÊTE DU		Date No
LA DATE DE DI		Pays ou organisation
	RIEURE FRANÇAISE	Date
DEMANDE ANDE	MILONE I MANÇAISE	Pays ou organisation Date
DEMANDEUR (Co	chez l'une des 2 cases)	
Nom	te in specific and a section of	
ou dénomination s	ociale	HYBRIGENICS
Prénoms		
Forme juridique		
N° SIREN	·····	
Code APE-NAF		
		3-5, Impasse Reille
Domicile Ru	е	o o, impusso reme
ou Co	de postal et ville	L7:5:0:1:4 PARIS
siège Pa		FRANCE
Nationalité		FRANCAISE
N° de téléphone (fa	icultatif)	7.707.002
N° de télécopie (fac		
Adresse électroniqu		
5 DEMANDEUR (Co		Personne morale Personne physique
Nom	John State of the Control of the Con	Service and the service and th
ou dénomination so	ociale	
Prénoms		
Forme juridique		
N° SIREN		
Code APE-NAF		
Domicile Ru	e	
ou Cor	de postal et ville	
Pa	ys	
Nationalité		
N° de téléphone (facultatif)		
N° de télécopie (facultatif)		
Adresse électronique	e (facultatif)	,
SIGNATURE DU DI OU DU MANDATA (Nom et qualité du	AIRE u signataire) Cather	visa de la préfecture qu de L'Inpi rine KUEHM-CAUBERE, eur Brevets

La présente invention concerne un nouveau peptide interagissant avec Bcl-XL et Bcl-2, ainsi que les méthodes de criblage permettant d'identifier des molécules capables de moduler cette interaction.

La plupart des processus biologiques impliquent des interactions protéines-protéines. Un des objectifs fixés par la protéomique est la réalisation d'une carte de ces interactions. Celles-ci, impliquées dans la plupart des mécanismes de transductions de signal, sont des cibles de choix dans l'élaboration d'un médicament.

5

10

15

20

25

Il existe de nombreuses méthodologies permettant d'identifier des interactions protéiques. Une des plus répandues est le système du double hybride initialement développée et décrite par Fields et col. (US5,283,173, US5,468,614, US5,667,973).

Ce système consiste à la base en un test *in vitro* entre deux protéines recombinées. La première appelée « protéine appât » est une protéine chimérique fusionnée à un domaine de liaison de l'ADN (DNA binding domain/BD) capable de se lier en amont d'un gène reporter. Les domaines de liaison couramment utilisés sont ceux de Gal4 ou *E.coli* LexA.

La seconde protéine est également une protéine chimérique communément appelée « proie » qui contient un domaine d'activation (activation domain/AD), en général provenant de Gal4.

Cependant, ces méthodes conventionnelles ont leurs limites. Il est par exemple bien connu que de tels criblages peuvent conduire à des faux positifs et/ou faux négatifs et des confirmations biochimiques des résultats obtenus sont nécessaires.

Une technique plus performante permettant de minimiser les faux positifs ou négatifs est décrite dans la demande de brevet WO9942612 et utilise des levures haploïdes recombinantes contenant les polypeptides «appât » et «proie ». Ce système permet la détection d'un plus grand nombre de «proies » à partir d'un «appât », de façon plus précise, plus reproductible et plus sensible que les autres méthodes conventionnelles utilisées dans le domaine.

L'apoptose est un processus de mort cellulaire jouant un rôle crucial chez les organismes pluricellulaires. Il existe en effet deux formes de mort cellulaire : la nécrose et l'apoptose. La nécrose se rencontre lors de lésions tissulaires : les cellules gonflent, conduisant à la fuite des constituants cellulaires puis à la lyse de la cellule, ce qui provoque une inflammation des tissus alentours.

5

10

15

20

Au contraire, l'apoptose est un processus physiologique programmé et régulé, dont on ne peut sous estimer l'importance puisque environ 10⁹ de nos cellules meurent tous les jours par ce mécanisme. De nombreuses pathologies sont reliées à une dérégulation de l'équilibre existant entre la croissance, la survie et la mort cellulaire.

On peut citer en particulier les maladies autoimmules, certaines maladies neurologiques et les cancers.

Maintenir une cellule en vie ou programmer sa mort nécessite au moins dix familles de protéines différentes, parmi lesquelles la famille Bcl-2 joue un rôle majeur. Cette famille contient environ vingt protéines parmi lesquelles Bcl-2 et Bcl-XL, protéines anti-apoptotiques favorisant la survie de la cellule, à l'inverse de Bax, Bak et Bid qui sont des protéines pro-apoptotiques. Au cours de l'apoptose, il semblerait que les membres de la famille Bcl-2 modifient leurs interactions avec leurs partenaires de façon à induire des changements irréversibles dans la cellule conduisant à la mort cellulaire.

Il est ainsi essentiel de pouvoir identifier des molécules capables de modifier ces interactions pour obtenir de réels candidats médicaments efficaces dans les pathologies impliquant des dérégulations de l'apoptose, notamment les maladies autoimmunes, certaines maladies neurodégénératives et les cancers.

La demanderesse a présentement identifié un nouveau peptide interagissant avec les protéines anti-apoptotiques Bcl-2 et Bcl-XL.

Ce petit peptide de 22 acides aminés correspond au domaine précis d'interaction avec Bcl-2 et/ou Bcl-XL et possède les critères structuraux typiques d'un motif «BH3», domaine d'interaction permettant la formation d'homo- ou d'hétérodimères. La faible taille de ce peptide en fait un candidat idéal pour l'élaboration d'un test permettant le criblage hautement efficace de molécules capables de moduler les interactions entre ces protéines.

On trouve dans la littérature de nombreux tests de criblage de modulateurs d'interactions protéines-protéines mais ils présentent souvent des limites quant à leur sensibilité et leur faisabilité à haut débit. Les méthodes couramment utilisées nécessitent la mise en œuvre d'outils complexes (protéines de fusion, protéines recombinantes...) peu compatible avec un criblage à haut débit. Elles génèrent le plus souvent un bruit de fond important et sont peu fiables d'un point de vue quantitatif : elles présentent une fenêtre de lecture réduite ne permettant pas un criblage optimal des molécules testées.

5

10

15

20

La demanderesse a au contraire élaboré un test de criblage hautement efficace basé sur la polarisation de fluorescence (Owicki J.C. et al., Journal of Biomolecular Screening, 5, 2000, 297-306). Cette technique permet par exemple de mesurer l'interaction entre un ligand marqué avec un fluorophore et un récepteur. Le principe consiste à mesurer une augmentation de la polarisation de fluorescence émise par le ligand fixé à son récepteur comparée à celle émise par le ligand libre. La polarisation de fluorescence du ligand libre est dépendante de son poids moléculaire et sera d'autant plus importante que le poids moléculaire sera élevé. Ainsi lorsque ce test est réalisé avec un ligand de fort poids moléculaire, ayant une forte polarisation de fluorescence intrinsèque, il sera difficile d'apprécier de façon fiable la différence de polarisation de fluorescence entre le ligand libre et le ligand fixé. L'utilisation d'un ligand le plus petit possible permettra au contraire d'exacerber cette différence, et par conséquent d'augmenter la précision de l'essai. Il sera ainsi possible de mieux évaluer la réelle activité d'une molécule, et d'effectuer ces criblages à haut débit.

Plus particulièrement, la présente invention concerne le peptide comportant la séquence d'acides aminés de la figure 1 (SEQ ID N°1) ainsi que ses variants fonctionnels.

Par « variants fonctionnels », on entend tous fragments ou mutants ponctuels du peptide décrit dans la figure 1 capables d'interagir avec les protéines Bcl-2 et/ou Bcl-XL.

Ce peptide a été identifié par la méthode du double hybride en utilisant Bcl-XL et Bcl-2 en tant que protéines « appâts ». Trois banques de cDNA humains (placenta, cerveau, lignée cellulaire CEMC7) ont été criblées, et ont permis l'identification de fragments « proies » correspondants à des séquences partielles de la séquence HC21ORF80 (Numéro d'Accession NM_015227).

5

10

Il a été ensuite déterminé expérimentalement par la technique du double hybride qu'un fragment de cette séquence est nécessaire et suffisant pour obtenir l'interaction avec Bcl-XL et/ou Bcl-2, et correspond au fragment de 22 acides aminés décrit dans la figure 1.

L'interaction avec les protéines Bcl-2 et Bcl-XL a été validée par des techniques biochimiques (co-immunoprécipitation, GST pull-down) et l'activité biologique de ce peptide a pu être confirmée par transfections et/ou microinjections dans des cellules où il a été montré qu'il induisait l'apoptose.

La présente invention concerne également les séquences d'acides nucléiques déduites selon le code génétique de la séquence d'acides aminés de la figure 1 ainsi que de celles des variants fonctionnels décrits précédemment.

Plus particulièrement, l'invention concerne la séquence d'acide nucléique de la figure 2 (SEQ ID N°2) codant pour le peptide décrit dans la figure 1.

Par « séquences d'acides nucléiques », il doit être compris une séquence nucléique isolée de son contexte naturel. Il s'agit notamment de séquences isolées, amplifiées et/ou purifiées et éventuellement modifiées par génie génétique.

L'invention concerne aussi un vecteur recombinant comprenant une séquence d'acide nucléique selon l'invention.

Par vecteur, il faut comprendre tout type de vecteur permettant l'introduction de la séquence d'acide nucléique dans une cellule-hôte et l'expression du polypeptide.

La vecteur recombinant selon l'invention est caractérisé en ce qu'il comprend les séquences d'ADN nécessaires à l'expression des peptides selon l'invention et plus particulièrement du peptide décrit dans la figure 1.

On peut citer en particulier les vecteurs dérivés des plasmides bactériens, les bactériophages, les plasmides et chromosomes de levure, les virus...

L'invention porte aussi sur les cellules-hôtes transformées par les vecteurs recombinants. Ces cellules sont préférentiellement des bactéries ou des cellules eucaryotes. On peut citer à titre d'exemple *Escherichia coli*, les levures, les cellules d'insectes ou de mammifères.

L'invention porte par ailleurs sur un procédé de criblage d'agents capables de moduler l'interaction entre les peptides selon l'invention et plus particulièrement le peptide décrit dans la figure 1, et des protéines anti-apoptotiques et plus particulièrement Bcl-2 et Bcl-XL. Les agents modulateurs de ces interactions seront avantageusement des molécules synthétisées chimiquement ou issues de banques de produits.

Le procédé de criblage selon l'invention contient les étapes suivantes :

- a) la préparation d'un peptide selon l'invention marqué avec un marqueur de fluorescence;
- b) l'incubation avec le composé à tester;

5

10

15

20

- c) l'ajout de la protéine de fusion contenant la protéine anti-apoptotique ;
- d) la mesure de la polarisation de fluorescence.

L'invention concerne en particulier le procédé de criblage de molécules capables d'inhiber l'interaction entre le peptide et la protéine anti-apoptotique, comprenant les étapes suivantes :

- a) la préparation du peptide selon l'invention marqué avec un marqueur de fluorescence;
- b) l'incubation ou non avec le composé à tester;

5

10

15

- c) l'ajout de la protéine de fusion contenant la protéine anti-apoptotique ;
- d) la mesure de la polarisation de fluorescence avec et sans le composé à tester ;
- e) la sélection des molécules pour lesquelles l'augmentation de la polarisation de fluorescence observée avec le composé à tester est significativement inférieure à celle observée sans le composé à tester.

L'invention concerne en particulier le procédé de criblage de molécules capables d'augmenter l'interaction entre le peptide et la protéine anti-apoptotique, comprenant les étapes suivantes :

- a) la préparation du peptide selon l'invention marqué avec un marqueur de fluorescence;
- b) l'incubation ou non avec le composé à tester;
- c) l'ajout de la protéine de fusion contenant la protéine anti-apoptotique ;
- d) la mesure de la polarisation de fluorescence avec et sans le composé à tester ;
- e) la sélection des molécules pour lesquelles l'augmentation de la polarisation de fluorescence observée avec le composé à tester est significativement supérieure à celle observée sans le composé à tester.

Selon un mode de réalisation préféré des procédés précédemment décrits, le marqueur de fluorescence sera par exemple Oregon Green, Bodipy ou la fluorescéine, et plus particulièrement la fluorescéine.

Le peptide selon l'invention utilisé dans les procédés de criblage sera préférentiellement le peptide décrit dans la figure 1.

Avantageusement, les procédés selon l'invention seront réalisés avec les protéines antiapoptotiques Bel-2 et Bel-XL. Par conséquent, l'invention porte aussi sur l'utilisation des peptides selon l'invention pour le criblage selon les procédés de l'invention de molécules actives capables de moduler l'apoptose.

Plus particulièrement, l'invention concerne l'utilisation des peptides selon l'invention pour le criblage selon les procédés de l'invention de molécules utiles dans le traitement des pathologies impliquant une dérégulation de l'apoptose.

L'invention concerne donc l'utilisation des peptides selon l'invention pour le criblage selon les procédés de l'invention de molécules utiles dans le traitement des maladies autoimmunes, de certaines maladies neurologiques et des cancers.

10 <u>DESCRIPTION DES FIGURES</u>

5

<u>Figure 1</u>: Séquence d'acides aminés du peptide interagissant avec Bcl-2 et Bcl-XL (SEQ ID N°1)

<u>Figure 2</u>: Séquence d'acides nucléiques codant pour le peptide décrit dans la figure 1 (SEQ ID N°2)

Les exemples suivants illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon :

EXEMPLE 1 : Identification du peptide décrit dans la figure 1

Trois banques de cDNA humains ont été criblées (placenta, cerveau, lignée cellulaire CEMC7) par la technique du double hybride (Fields et col.) chez la levure en utilisant le protocole de conjugaison (Legrain et col., Nature Genetics, 1997, 16, 277-282).

1) Préparation des « appâts » et « proies »

- a) Les « appâts » utilisés sont : Bcl-XL délétée de son extrémité C-terminale (1-209) fusionnée au domaine de liaison à l'ADN LexA
 - Bcl-2 délétée de son extrémité C-terminale (1-211)

fusionnée au domaine de liaison à l'ADN Lex A.

Ils sont exprimés dans Saccharomyces cerevisiae (CG1945 ou L40 Δ Gal4) et mis en préculture à 30°C dans un milieu synthétique dépourvu de tryptophane (DO-Trp) jusqu'à obtention d'une DO_{600nm} comprise entre 0,1 et 0,5. Cinquante m1 d'une dilution de cette préculture (DO_{600nm} =0,006) sont incubés à 30°C pendant une nuit.

b) Une collection de levures contenant les plasmides exprimant les banques de cDNA fusionnés au domaine d'activation de la transcription Gal4 est obtenue par transformation après sélection sur un milieu dépourvu en leucine (DO-Leu). Ces levures sont aliquotées et conservées à -80°C.

2) Conjugaison

5

10

15

20 La conjugaison est réalisée avec un ratio « appât »/ « proie » égal à 2.

Une quantité de cellules de « levure-appâts » obtenues au stade 1)a) correspondant à 50 unités DO_{600nm} est mélangée aux « levure-proies » obtenues au stade 1)b). Après centrifugation, le culot est resuspendu dans un milieu YPGlu, étalé sur des boîtes de

culture YPGlu et incubé 4 heures 30 à 30°C. La sélection des levures conjuguées contenant un « appât » et une « proie » capables d'interagir ensembles est réalisée sur un milieu DO-Leu-Trp-His: l'absence de leucine et de tryptophane permet de maintenir une pression de sélection ne permettant qu'aux levures contenant les deux types de plasmides (« appâts »/« proies ») de pousser; l'absence d'histidine dans le milieu permet de sélectionner les levures conjugées contenant un plasmide « appât » et un plasmide « proie » capables d'interagir ensembles : cette interaction permet d'activer le gène HIS3 codant pour une enzyme impliquée dans la biosynthèse de l'histidine.

3) Identification des clones positifs

5

25

Les fragments « proie » d'une colonie de levures sélectionnées selon 2) sont amplifiés par PCR à partir d'un lysat brut de cette colonie, en utilisant des amorces spécifiques du vecteur « proie » :

ABS1 5'-GCTTTGGAATCACTACAGG-3'

ABS2 5'-CACGATGCACGTTGAAGTG-3'.

Les produits de PCR sont ensuite séquencés et les séquences obtenues sont identifiées par comparaison avec des banques de données.

Parmi les clones positifs obtenus, des fragments de 300 acides aminés environ ont pu être identifiés comme étant des séquences partielles de la séquence HC21ORF80 (Numéro d'Accession : NM_015227).

20 4) <u>Identification du peptide décrit dans la figure 1</u>

Des expériences de double hybride réalisées selon les stades 1), 2) et 3) précédemment décrits à partir de plus petits fragments de la séquence HC21ORF80 ont permis d'identifier un petit peptide de 22 acides aminés comme étant nécessaire et suffisant pour obtenir l'interaction avec Bcl-XL et Bcl-2 : Asp-Thr-Arg-Arg-Ser-Met-Val-Phe-Ala-Arg-His-Leu-Arg-Glu-Val-Gly-Asp-Glu-Phe-Arg-Ser-Arg.

EXEMPLE 2: Validation de l'interaction entre le peptide décrit dans l'Exemple 1 et Bcl-2 et/ou Bcl-XL

1) GST « pull-down»

5

10

15

20

25

L'interaction entre le peptide obtenu dans l'Exemple 1 et Bcl-2 et/ou Bcl-XL est validée par mesure du déplacement de l'interaction entre une protéine à motif « BH3 » Bid et la protéine de fusion GST-Bcl-2 ou GST-Bcl-XL.

a) Synthèse de Bid radiomarquée

La protéine marquée est obtenue en utilisant le kit TNT Quick Master (Promega). Quarante μl de mélange TNT sont incubés pendant 90 minutes à 30°C avec 2 μl (équivalent à 20 μCi) de ³⁵S-méthionine (Amersham), 1 μg d'ADN plasmidique codant pour Bid et de l'eau en quantité suffisante pour atteindre un volume de 50 μl.

Le nombre de fmoles/ µl de protéine radioactive produite est calculé à partir du nombre de méthionines dans la protéine.

b) GST « pull-down »

Quatre fimoles de protéine Bid radioactive sont incubées à 4°C pendant 3 heures avec 3 µg de la protéine de fusion glutation-S-transférase-Bcl-XL (GST-Bcl-XL) ou glutation-S-transférase-Bcl-2 (GST-Bcl-2) ou GST seule dans 300 µl de tampon de liaison (142 mM KCl, 5 mM MgCl₂, 10 mM tampon Hepes, 0,5 mM DTT, 1 mM EDTA, inhibiteur de protéases, pH 7,4) et 0,4% de Triton X100. Les billes de « glutathione sepharose 4 fast flow » (Amersham) sont lavées 3 fois dans le tampon de liaison et remises en suspension dans ce tampon de façon à obtenir une solution à 50%. 20 µl sont ajoutés à chaque échantillon et incubés sous rotation à 4 °C pendant 1 heure. Les billes sont ensuite lavées 3 fois dans le tampon de liaison, puis 25 µl de tampon 2x SDS, Laemmli (Sigma) sont ajoutés. Les échantillons sont placés 5 minutes à 95°C puis déposés sur un gel à 12% Tris-Glycine (Invitrogen). Après électrophorèse, le gel est ensuite incubé dans une solution de séchage (Invitrogen) pendant 30 minutes, puis séché pendant 150 minutes à 70°C. Les protéines radioactives sont révélées par exposition d'un film

Kodak BioMax MS-1 (Sigma). Pour effectuer le test de compétition avec le peptide à tester, celui-ci est ajouté à la solution initiale avec des concentrations allant de 1 à $100 \, \mu M$.

c) Résultats

5

10

15

20

25

Lorsqu'on ajoute à la solution initiale le peptide obtenu dans l'Exemple 1, le signal autoradiographique de Bid disparaît. Ce résultat montre que le peptide obtenu dans l'Exemple 1 inhibe l'interaction entre Bcl-2 et Bid et entre Bcl-XL et Bid.

2) Polarisation de fluorescence

Une solution contenant 1 à 100 nM du peptide obtenu dans l'Exemple 1 marqué à la fluorescéine à l'extrémité N-terminale est mélangée à une solution contenant la protéine de fusion GST-Bcl-XL ou GST-Bcl-2 à la concentration de 0,1 à 1 μM dans un tampon contenant Na₂HPO₄ 20 mM pH 7,4, de l'EDTA 1 mM, NaCl 50 mM, de l'acide pluronique F-68 0,05%. La polarisation de fluorescence est ensuite mesurée par l'appareil En Vision (Packard Perkin-Elmer).

Résultats: Une augmentation significative de la polarisation de fluorescence est observée lorsque le peptide obtenu dans l'Exemple 1 est incubé avec les protéines de fusion contenant Bcl-XL et Bcl-2 attestant de sa fixation sur ces protéines.

EXEMPLE 3: Test de criblage de molécules capables d'inhiber l'interaction entre Bcl-2 et/ou Bcl-XL et le peptide obtenu dans l'Exemple 1

Les produits à tester sont distribués dans des plaques 384 puits (Corning Flat Bottom) à une concentration finale de 10 µg/ml. Un puits est rempli avec une quantité équivalente de tampon/solvant sans composé à tester et constituera le témoin. Le peptide obtenu dans l'Exemple 1 marqué à la fluorescéine est ajouté dans chaque puits de manière à obtenir une concentration finale allant de 1 à 100 nM. La protéine de fusion GST-Bcl-XL ou GST-Bcl-2 est ensuite ajoutée de façon à obtenir une concentration finale de 0,1 à 1 µM dans un

tampon contenant Na₂HPO₄ 20 mM pH 7,4, de l'EDTA 1 mM, NaCl 50 mM, de l'acide pluronique F-68 0,05%. La polarisation de fluorescence est ensuite mesurée par l'appareil En Vision (Packard Perkin-Elmer). Une diminution significative de la polarisation de fluorescence enregistrée dans l'essai réalisé avec le composé à tester comparée à celle obtenue sans le composé à tester (puits témoin) permet de conclure à une activité inhibitrice de la molécule. A l'inverse, une augmentation significative de la polarisation de fluorescence dans l'essai avec le produit à tester comparée au témoin permet de conclure à une activité activatrice de la molécule.

5

REVENDICATIONS

- 1. Peptide interagissant avec les protéines anti-apoptotiques Bcl-2 et/ou Bcl-XL caractérisé par la séquence suivante (SEQ ID N°1): Asp-Thr-Arg-Arg-Ser-Met-Val-Phe-Ala-Arg-His-Leu-Arg-Glu-Val-Gly-Asp-Glu-Phe-Arg-Ser-Arg.
- 2. Peptide caractérisé en ce qu'il correspond à un fragment ou à un mutant ponctuel du peptide selon la revendication 1 et en ce qu'il présente une interaction avec les protéines anti-apoptotiques Bcl-2 et/ou Bcl-XL.
 - 3. Séquence d'acides nucléiques codant un peptide selon la revendication 1 caractérisée par la séquence suivante (SEQ ID N°2):
- 10 5'-GATACCCGTCGCAGCATGGTGTTTGCCAGGCACCTGCGGGAGGTGGGAGA CGAGTTCAGGAGCAGA⁻-3'.
 - 4. Séquences d'acides nucléiques déduites selon le code génétique de la séquence d'acides aminés selon la revendication 1.
- 5. Séquences d'acides nucléiques déduites selon le code génétique de la séquence d'acides aminés selon la revendication 2.
 - 6. Vecteur recombinant caractérisé en ce qu'il comprend une séquence d'acides nucléiques selon l'une des revendications 3 à 5.
 - 7. Vecteur recombinant selon la revendication 6 caractérisé en ce que le vecteur est un plasmide comprenant les séquences nécessaires à l'expression du peptide dans une cellule-hôte.

20

8. Cellule-hôte caractérisée en ce qu'elle est transformée par le vecteur recombinant selon l'une des revendications 6 ou 7.

- 9. Procédé d'identification de molécules capables de moduler l'interaction entre un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 et une protéine anti-apoptotique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) la préparation d'un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 marqué avec un marqueur de fluorescence;
 - b) l'incubation avec le composé à tester;

5

10

15

25

30

- c) l'ajout de la protéine de fusion contenant la protéine anti-apoptotique ;
- d) la mesure de la polarisation de fluorescence.
- 10. Procédé d'identification de molécules capables d'inhiber l'interaction entre un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 et une protéine anti-apoptotique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) la préparation d'un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 marqué avec un marqueur de fluorescence ;
 - b) l'incubation avec ou sans le composé à tester;
 - c) l'ajout de la protéine de fusion contenant la protéine anti-apoptotique ;
 - d) la mesure de la polarisation de fluorescence;
 - e) la sélection des molécules pour lesquelles l'augmentation de la polarisation de fluorescence observée avec le composé à tester est significativement inférieure à celle observée sans le composé à tester.
- 20 11. Procédé d'identification de molécules capables d'augmenter l'interaction entre un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 et une protéine anti-apoptotique, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
 - a) la préparation d'un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 marqué avec un marqueur de fluorescence ;
 - b) l'incubation avec ou sans le composé à tester;
 - c) l'ajout de la protéine de fusion contenant la protéine anti-apoptotique ;
 - d) la mesure de la polarisation de fluorescence;
 - e) la sélection des molécules pour lesquelles l'augmentation de la polarisation de fluorescence observée avec le composé à tester est significativement supérieure à celle observée sans le composé à tester.

- 12. Procédé selon l'une des revendications 9 à 11 dans lequel le peptide utilisé est caractérisé par la séquence SEQ ID N°1.
- 13. Procédé selon l'une des revendications 9 à 11 dans lequel le marqueur de fluorescence utilisé est la fluorescéine.
- 5 14. Procédé selon l'une des revendications 9 à 11 dans lequel la protéine antiapoptotique est Bcl-2 ou Bcl-XL.
 - 15. Utilisation d'un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 pour l'identification selon le procédé d'une des revendications 9 à 11 de molécules modulatrices de l'apoptose.
- 16. Utilisation d'un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 pour l'identification selon le procédé d'une des revendications 9 à 11 de molécules utiles dans le traitement des pathologies impliquant une dérégulation de l'apoptose.
 - 17. Utilisation d'un peptide selon l'une des revendications 1 ou 2 pour l'identification selon le procédé d'une des revendications 9 à 11 de molécules utiles dans le traitement des maladies autoimmunes, de certaines maladies neurologiques et des cancers.

<u>Figure 1</u>: Séquence d'acides aminés du peptide interagissant avec Bcl-2 et Bcl-XL (SEQ ID N°1)

 $\label{lem:asp-condition} Asp-Thr-Arg-Arg-Ser-Met-Val-Phe-Ala-Arg-His-Leu-Arg-Glu-Val-Gly-Asp-Glu-Phe-Arg-Ser-Arg$

<u>Figure 2</u>: Séquence d'acides nucléiques codant pour le polypeptide décrit dans la figure 1 (SEQ ID N°2)

5'-GATACCCGTCGCAGCATGGTGTTTGCCAGGCACCTGCGGGAGGTGGG AGACGAGTTCAGGAGCAGA -3'

5

LISTE DE SEQUENCES

<110> LES LABORATOIRES SERVIER HYBRIGENICS
HIBRIGENICS
<120> NOUVEAU PEPTIDE INTERAGISSANT AVEC Bcl-XL ET Bcl-2
<130> PEPTIDE-1
<140>
<141>
<160> 2
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 22
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 1
Asp Thr Arg Arg Ser Met Val Phe Ala Arg His Leu Arg Glu Val Gly
1 5 10 15
Asp Glu Phe Arg Ser Arg 20
<210> 2
<211> 66
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 2
gataccegte geageatggt gtttgeeagg cacetgeggg aggtgggaga egagtteagg 60 ageaga



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° .1../2...

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

75800 Paris Cedex C		_	,			
Telephone : 01 53 U	1 53 04 Télécopie : 01 42 93 59 3	0	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W /260		
Vos références pour ce dossier (faculiatif)		PEPTIDE		00 113 11 72000		
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL			03 09 697			
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou e		u espaces maxim				
	de interagissant avec Bcl-		•			
LE(S) DEMAN						
	ATOIRES SERVIER		HYBRIGENICS			
12, Place de la 92415 COURT	BEVOIE Cedex		3-5 Impasse Reille 75014 PARIS			
FRANCE	DL VOIL COULT		FRANCE			
			11011.02			
DESIGNE(NT) utilisez un for	EN TANT QU'INVENTEL mulaire identique et num	JR(S) : (Indiqu érotez chaqu	ez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de troi e page en indiquant le nombre total de pages).	s inventeurs,		
Nom			GENESTE			
Prénoms		Olivier				
Adresse	Rue	11, rue de	11, rue de la Bénarde			
	Code postal et ville	92500	RUEIL MALMAISON			
Société d'appartenance (facultatif)			110012			
Nom		HICKMA	HICKMAN			
Prénoms		John	John			
Advance	Rue		136, rue de Tocqueville			
Adresse	Code postal et ville	75017	PARIS			
Société d'appart	tenance (facultatif)	1,301,	TAKO			
Nom		BENNETT				
Prénoms			Richard			
Adresse			3, rue Saint Christophe			
	Rue	5,100				
	Code postal et ville	75015	PARIS			
Société d'appartenance (facultatif)						
DATE ET SIGNA	ATURE(S)					
DU (DES) DEMANDEUR(S)						
OU DU MANDATAIRE						
(Nom et qualité du signataire) le 6 août 2003						
ie o aout 2003		\	Mk. W 1	1		
Catherine KUEHM-CAUBERE, Ingénieur Brevets			Men			



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../2..

(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

Vos références pour ce dossier (facultatif) N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Nouveau peptide interagissant avec Bcl-XL et Bcl-2 LE(S) DEMANDEUR(S): LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre villes yean-Christophe Adresse Rue Code postal et ville 92800 PUTEAUX Société d'appartenance (facultatif)	697		
TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) Nouveau peptide interagissant avec Bcl-XL et Bcl-2 LE(S) DEMANDEUR(S): LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droîte «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de treis inventeurs		
Nouveau peptide interagissant avec Bcl-XL et Bcl-2 LE(S) DEMANDEUR(S): LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom Prénoms Adresse Rue Code postal et ville Page N° putient page en indique de numérotez chaque page en indiquant le nombre 32, jardin Boieldieu PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de treis inventeurs		
Nouveau peptide interagissant avec Bcl-XL et Bcl-2 LE(S) DEMANDEUR(S): LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom RAIN Prénoms Adresse Rue Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom RAIN Prénoms Adresse Rue Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
LES LABORATOIRES SERVIER 12, Place de la Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom RAIN Prénoms Adresse Rue Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
12, Place de la Défense 92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom RAIN Prénoms Adresse Rue Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
92415 COURBEVOIE Cedex FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom RAIN Prénoms Adresse Rue Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
FRANCE DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S): (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom RAIN Prénoms Jean-Christophe Adresse Rue 32, jardin Boieldieu Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre Nom RAIN Prénoms Jean-Christophe Adresse Rue 32, jardin Boieldieu Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
Nom RAIN Prénoms Jean-Christophe Adresse Rue 32, jardin Boieldieu Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
Nom RAIN Prénoms Jean-Christophe Adresse Rue 32, jardin Boieldieu Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
Nom RAIN Prénoms Jean-Christophe Adresse Rue 32, jardin Boieldieu Code postal et ville 92800 PUTEAUX	1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, total de pages).		
Nom RAIN Prénoms Jean-Christophe Adresse Rue 32, jardin Boieldieu Code postal et ville 92800 PUTEAUX			
Prénoms Jean-Christophe Adresse Rue 32, jardin Boieldieu Code postal et ville 92800 PUTEAUX			
Adresse Rue 32, jardin Boieldieu Code postal et ville 92800 PUTEAUX			
Adresse Code postal et ville 92800 PUTEAUX			
	5-, jaram Dololate		
Nom			
Prénoms			
Adresse Rue .	·		
Code postal et ville			
Société d'appartenance (facultatif)			
Nom			
Prénoms			
Adresse Rue			
Code postal et ville			
Société d'appartenance (facultatif)			
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire) le 6 août 2003 Catherine KUEHM-CAUBERE, Ingénieur Brevets			

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

8
□ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

OTHER: